

Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



EP 0 892 643 B1

(12)

EUROPEAN PATENT SPECIFICATION

- (45) Date of publication and mention of the grant of the petent: 19.06.2002 Bulletin 2002/28
- (21) Application number: 97916097.1
- (22) Date of filling: 20.03.1997

- (61) Int Cl.7: A61 K 39/395, A61 K 38/17 // (A61K39/395, 38:17)
- (88) International application number: PCT/US97/04248
- (87) International publication number: WO 97/34633 (25.09.1997 Gazette 1997/41)
- (54) METHODS FOR INHIBITING AN IMMUNE RESPONSE BY BLOCKING THE GP39/CD40 AND CTLA4/CD28/87 PATHWAYS AND COMPOSITIONS FOR USE THEREWITH

VERFAHREN ZUR INHIBIERUNG DER IMMUNREAKTION DURCH BLOCKIERUNG DER GP39/CD40 UND CTLA4/CD28/B7 ROUTEN UND ZUSAMMENSETZUNG ZU DEREN

VERWENDUNG PROCEDES D'INHIBITION D'UNE REPONSE IMMUNE PAR BLOCAGE DES VOIES DE GP39/CD40 ET CTLA4/CD28/B7 ET COMPOSITIONS UTILISEES AVEC CEUX-CI

- (84) Designated Contracting States: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE
- (30) Priority: 20.03.1996 US 13751 P
- (43) Date of publication of application: 27.01.1999 Bulletin 1999/04
- (60) Divisional application: 01119521.1 / 1 186 300
- (73) Proprietors:
 - Bristol-Myers Squibb Company Sestile, WA 98121 (US)
 - Emory University
- Atlanta, Georgia 30322 (US)
- (72) Inventors:
 - LARSEN, Christian, P. Atlanta, GA 30345 (US)
 - · ARUFFO, Alejandro, A. Edmonds, WA 98020 (US)
 - . HOLLENBAUGH, Diane, L. Seattle, WA 98117 (US)
 - . LINSLEY, Peter, S.
 - Seattle, WA 98119 (US) · LEDBETTER, Jeffrey, A.
 - Seattle, WA 98117 (US)
 - · PEARSON, Thomas, C. Atlanta, GA 30307 (US)

- (74) Representative: Kinzebach, Werner, Dr. et al Patents nwälte Reitstätter, Kinzebach und Partner Postfach 86 06 49 81633 München (DE)
- (58) References cited: WO-A-92/00092 EP-A- 0 555 680 WO-A-96/39514 WO-A-94/01647 US-A- 5 652 224 AU-A- 9 476 446 US-A- 5 683 699 US-A- 5 677 165 US-A- 5 698 679
 - . JOURNAL OF CELLULAR BIOCHEMISTRY, SUPPLEMENT, vol. 0, no. 21 part A, 1995, NEW YORK, NY, USA, page 141 XP002037030 N. GRIGGS ET AL.: *Contribution of CD28/CTLA4/B7 and gr/39/CD40 coattmutation pathways in clonel expansion and functional acquisition of self-reactive T cells."
 - SURGICAL FORUM, vol. 47, no. 0, 1996, PHILADELPHIA, PA, USA, pages 427-429, XP002037031 E. ELWOOD ET AL.: "Long-term murine skin allograft survival with perioperative CTLA4-Ig and anti-gp35: The role of CD+ T cells."
 - · EUROPEAN JOURNAL OF IMMUNOLOGY, vol. 25, no. 2, February 1995, WEINHEIM, GERMANY, pages 596-603, XP002037032 M. ROY ET AL.: Studies on the interdependence of gp39 and B7 expression and function during antigen-specific Immune responses.

0

Note: Within nine months from the publication of the mention of the grant of the European patent, any person may give notice to the European Patent Office of opposition to the European patent granted. Notice of opposition shall be filled in a written reasoned statement. It shall not be deemed to have been filled until the opposition fee has been paid. (Art. 99(1) European Patent Convention).

EP 0 892 643 B1

- 1. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a CTLA4 entigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 entigen on a CD28-positive cell from binding a B7 entigen and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from binding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD29-positive, and gp39-positive cell interactions with B7-positive and CD40-positive cells.
- 2. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell from binding a B7 antigen and a second soluble ligand which prevents a CD40 antigen on a CD40-positive cell from binding a gp39 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and 10 gp39-positive cell interactions with B7-positive and CD40-positive cells.
- 3. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a B7 antigen on a B7-positive cell from binding a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from binding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive cell interactions with 87-positive and CD40-positive cells, wherein the second soluble ligand is soluble CO40. 20
 - 4. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a B7 antigen on a B7-positive cell from blinding a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from binding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive cell interactions with 87-positive and CD40-positive cells wherein the first soluble ligand is a monocional antibody reactive with B7 and the second soluble ligand is a monocional antibody reactive with gp39.
- 5. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a E7 antigen on a B7-positive cell from binding a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from binding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive cell interactions with B7-positive and CD40-positive cells wherein the first soluble ligand is soluble CD28 and the second soluble ligand is a monoclonal antibody reactive with gp99.
 - The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a B7 antigen on a B7-positive cell from binding a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell and a second soluble ligand which prevents a CD40 antigen on a CD40-positive cell from binding a gp39 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting an immune response mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive cell interactions with B7-positive and CD40-positive cells.
 - 7. The use of an effective amount of a combination of a first soluble figand which prevents a CTLA4 antigan on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 entigen on a CD28-positive cell from binding a B7 antigen and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from binding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting transplant rejection mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive call interactions with B7-positive and CD40-positive calls.
 - 8. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a CTLA4 antigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell from binding a B7 antigen and a second soluble ligand which prevents a CD40 antigen on a CD40-positive cell from binding a gp39 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting transplant rejection mediated by CTLA4-positive, CD28-positive, and gp39-positive cell interactions with B7-positive and CD40-positive cells.
 - 9. The use of an effective amount of a combination of a first soluble ligand which prevents a B7 amigen on a B7-positive cell from binding a CTLA4 entigen on a CTLA4-positive cell and/or a CD28 antigen on a CD28-positive cell and a second soluble ligand which prevents a gp39 antigen on a gp39-positive cell from hinding a CD40 antigen for preparing a pharmaceutical composition for inhibiting transplant rejection mediated by CTLA4-positive, CD28-pos-

EP 0 892 643 B1

- 28. The use of any of claims 7 to 27, for inhibiting rejection of autografts, isografts, allografts, and xenografts.
- 29. The use of claim 28 for inhibiting chronic transplant vasculopathy.

Patentansprüche

10

- 1. Verwendung einer wirksamen Menge einer Kombination aus einem ersten ibelichen Liganden, welcher die Bindung eines CTLA4-Antigens auf einer CTLA4-positiven Zeile und/oder eines CD28-Antigens auf einer CD28-positiven Zeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten ibslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Antigens auf einer gp39-positiven Zeile an ein CD40-Antigen unterbindet, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Herstmung einer Immunantwort, die durch Wechselwirkungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeilen mit B7-positiven und CD40-positiven Zeilen vermitteit wird.
- Verwendung einer wirtsamen Menge einer Kombination aus einem ersten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines CTLA4-Antigens auf einer CTLA4-poeitiven Zeile und/oder eines CD28-Antigens auf einer CD28-positiven Zeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines CD40-Antigens auf einer CD40-positiven Zeile an ein gp39-Antigen unterbindet, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Hemmung einer Immunantwort, die durch Wechselwirkungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeilen mit B7-positiven und CD40-positiven Zeilen vermittelt wird.
 - 3. Verwendung einer wirksamen Menge einer Kombination aus einem ersten löslichen Ugar den, weicher die Bindung eines B7-Antigens auf einer B7-positiven Zeile an ein CTLA4-Antigen auf einer CTLA4-positiven Zeile und/oder ein CD28-Antigen einer CD28-positiven Zeile unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Antigens auf einer gp39-positiven Zeile an ein CD40-Antigen unterbindet, zur Hersteilung einer pharmazeutlschen Zusammensstzung zur Hemmung einer Immunantwort, die durch Wechselwirkungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeilen mit B7-positiven und CD40-positiven Zeilen vermitteit wird, wobel der zweite lösliche Ligand lösliches CD40 ist.
- 4. Verwendung einer wirksamen Menge einer Kombination aus einem ersten löstichen Liganden, welcher die Bindung eines B7-Antigens auf einer B7-positiven Zeile an ein CTLA4-Antigen auf einer CTLA4-positiven Zeile und/oder ein CD28-Antigen einer CD28-positiven Zeile unterbindet, und einem zweiten löstichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Antigens auf einer gp39-positiven Zeile an ein CD40-Antigen unterbindet, zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Hemmung einer Immunantwort, die durch Wechselwirkungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeilen mit B7-positiven und CD40-positiven Zeilen vermittelt wird, wobei der erste löstiche Ligand ein mit B7 reaktiver monoklonaler Antikörper ist und der zweite löstiche Ligand ein mit gp39 reaktiver monoklonaler Antikörper ist.
- 5. Verwendung einer wirksamen Menge einer Kombination aus einem ersten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines B7-Antigens auf einer B7-positiven Zeite an ein CTLA4-Antigen auf einer CTLA4-positiven Zeite und/oder ein CD28-Antigen einer CD28-positiven Zeite unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Antigens auf einer gp39-positiven Zeite an ein CD40-Antigen unterbindet, zur Herstellung Bindung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Hernmung einer Immunantwort, die durch Wechselwirkungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeiten mit B7-positiven und CD40-positiven Zeiten vermittelt wird, wobei der erste lösliche Ligand lösliches CD28 und der zweite lösliche Ugand ein mit gp39 reaktiver monoklonaler Antikörper ist.
 - 6. Verwendung einer wirksamen Menge einer Kombinstion aus einem ersten löstlichen Liganden, welcher die Bindung eines B7-Antigen auf einer B7-positiven Zeile an ein CTLA4-Antigen auf einer CTLA4-positiven Zeile und/oder ein CD28-Antigen einer CD28-positiven Zeile unterbindet, und einem zweiten löstlichen Liganden, welcher die Bindung eines CD40-Antigen auf einer CD40-positiven Zeile an ein gp39-Antigen unterbindet, zur Herstellung einer phermazeutischen Zusammensstzung zur Hemmung einer immunantwort, die durch Wechselwfrdungen CTLA4-positiver, CD28-positiver und gp39-positiver Zeilen mit B7-positiven und CD40-positiven Zeilen vermitteit wird.
 - 7. Verwendung einer wintsamen Menge einer Kombination aus einem ersten löslichen Ligand, welcher die Bindung eines CTLA4-Antigens auf einer CTLA4-positiven Zeile und/oder eines CD28-Antigens auf einer CD28-positiven Zeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Anzeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Anzeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden, welcher die Bindung eines gp39-Anzeile an ein B7-Antigen unterbindet, und einem zweiten löslichen Liganden.